母公開特許公報(A) 昭60 - 132918

@Int_Cl_4

織別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)7月16日

A 61 K 31/545 C 07 D 501/20 501/59

ADZ 1 0 5

7169-4C 7169-4C

零査請求 未請求 発明の数 1 (全5 百)

69発明の名称

経口用セフアロスポリン組成物

20特 顧 昭58-240820

22/H 順 昭58(1983)12月22日

79発 明 79発 明 老

人

戸 木

伸 蛬 富士市鮫島2番地の1 旭化成工業株式会社内

延岡市旭町6丁目4100番地 旭化成工業株式会社内

大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

和出 類 旭化成工業株式会社 和代 班 弁理十 清 水

1 発明の名称

経口用セフアロスポリン組成物

2 特許請求の範囲

一 般 式 (I)

[Rは B、 Nおよび O から選ばれる少なくとも 1 個のヘテロ原子を含有する5ないし6員の復素項 基であるか、または夜業最基に保護されてもよい アミノ基を厳挽基として有する複素環基を表わし、 R. は C. ~Ca の直鎖アルキル、 Ca ~Ca の分枝アル キル基、 Ca ~Ca のアルコキシアルキル基、 Ca ~Ca のシクロナルキル基、 C. ~Cs のシクロナルケニル 基、芳香族蒸あるいは 1 ~ 4 間の N 、 8 、 0 を含 - CH - COOH (Rg, Rb は同じか、もしくは異なつた水素原子あるいは C1~C4のアルキル薬を表わす)、R2は-H、-C4、

 $-CH_1$, $-CH_2$, $-CH_2$ OCH₂, $-CH = CH_2$, $-CH_2$ OCOCH₃ または~CHeSHet (Het は窒素酸素、硫黄の中から 選ばれる1~4個の異項原子を含む5または6員 の複素膜および置換された複素環を表わす)、Rs は水素もしくは生理学的に許容される塩あるいは カルポキシル基の保護基を表わす。〕 で示されるセフアロスポリン化合物化ショ糖脂肪 酸エステルを配合してたる経口用セフアロスポリ ン組成物。

5 発明の詳細な説明

本発明は、経口用セフアロスポリン組成物に関 し、さらに詳しくは、下記一般式(1)で示されるセ ファロスポリン化合物にショ糖脂肪酸エステルを 配合してなる経口用セフアロスポリン組成物に関 する。

一般式(1)

【RはS、NおよびOから退ばれる少なくともり 個のヘテロ原子を含有する5ないしら員の複素環 基であるか、または複業環義に保護されてもよい アミノ基を置換薬として有する複素環基を表わし、 B_t はC₁ ~C₀ の直鎖アルギル、C₂ ~C₀ の分枝アルギル基、C₂ ~C₀ のアルコキシアルキル基、C₃ ~C₀の シクロアルギル基、C₃ ~C₀ のシクロアルケニル基、 芳香族素あるいは1~4 側のN、S、Oを含む3

Rb は同じか、もしくは異なつた水東原子あるいは C₁ ~ C₄ のアルキル基を表わす)、R₂ は一H、一CL、 ~ CH₃ 、 - OCH₆ 、 - CH₂ OCH₅ 、 - CH = CH₆ 、 - CH₂ OCOCH₆ または - CH₃ SHet (Het は 望 素、酸素、硫黄の中 から過ばれる 1 ~ 4 個の異項原子を含む 5 または る 員の 複素積 および 置換された 複素積を表わす)、 R₅ は水素もしくは生理学的に許容されるなあるい はカルボキシル基の保護基を表わす。〕

- CH - COOH (Ra , Rb

セフアロスポリン系抗生物質は、抗生物質の中 でも、安全性、抗菌力、抗菌スペクトラム等化便 れ、最も使用頻度の高い抗生物質である。しかしながら、抗関力、抗関スペクトラム等に優れた楽剤は、ほとんどが庄射剤であり、経口剤では、セファレキシンおよびその類似化合物が市販されているが、注射剤に比較し、抗菌力が劣つている。

したがつて、本発明は、抗菌力、抗菌スペクトラム等に優れたセフアロスポリン系抗生物質に、ショ糖脂肪酸エステルを配合することにより、経口吸収性が改善される新しい組成剤を見出したものである。この新しい組成剤は強い抗菌力と広範囲抗菌スペクトラムを有するセフアロスポリン抗生物質の経口吸収を改善したものであり、本発明の意識は大きい。

前配一般式(I)において、具体的には、Rとして、

(⑤ は N 、 8 、 0 のいずれかーつを表 わし、 ⑥ は C 、 N 、 0 のいずれかを 表わす。)

H_N 等が挙げられる。

次に、 B. としては、通常用いられる 3 位置換蓋 等が挙げられるが、例えば、

等を用いることもできる。上記 5 位置換体に限定される必要はない。

次に、 Ra は水素もしくは生理学的に許容される 塩として、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、 カルシウム塩、マグネシウム塩の無機塩、あるい はリジン、アルギニン等の有機塩等が挙げられる。 さらには、カルボキシル薬の保護茶として、例え ば、-CH2 OCH2、-CH2 OCO-C(CH2)2、

が挙げられる。

本発明に使用されるショ糖脂肪酸エステルは、 脂肪酸の炭素数が8個から5個のものが好ましく 用いられ、天然に待られるもの、合成によつて得 られるものでもよいが、好通には天然に得られる ものが使用される。酸脂肪酸としては、直鎖状分

ファー群被に溶解あるいは懸濁し、投与することができるが、その他に、セファロスポリン系抗生物質に対してショ糖脂肪酸エステルを粉末状で混合し、湿式製粒法または乾式製粒法で顆粒を製造するか、粉末のままでカブセルに充填しカブセル剤とするか、または適当な賦形剤を添加後打錠し、錠剤とすることもできる。

実施例1

セフノノキシムナトリウム塩40mm/kg、ショ糖脂肪酸エステル(結合脂肪酸はステ丁リン酸約10gであり、エステル組成はモノエステル約10g、ジトリエステル30gの組成比を有するもの)30mm/kgに相当する量を水に混合したものを、ウイスター系に対して、セフメノキシムナトリウム塩の同量を水を設けて、セフメノキシムナトリウム塩の同量を形成としてショ構脂肪酸エステルを添加せずにラットに経口投与した。

各ラットは24時間にわたり尿を採取し、尿中 のセフメノキシム量はパイオアツセイ法および高 肢状のものがあるが、好きしくは直鎖状のものが使用される。好きしく用いられる脂肪酸としてアリン酸、ステア酸、カブリン酸、ラウリン酸、ステア酸、ラウリン酸、カブリン酸、ラウリン酸、カイチ酸、ラウリン酸、カイク酸、カーリン酸、カーリン酸、カーリン酸、カーリン酸、カーリンの混合物であった。といい、といい、カーリンの混合物であった。それでもなり、HLBの大きいものほど経口吸収に進出の、サなわち、HLBの大きいものほど経口収にされた。

ショ糖脂肪酸エステルはセフアロスポリン系抗生物質に対して、重量比で 0.0 1 ~ 5 0 倍の範囲で用いることができ、好ましくは 0.0 5 から 2 0 倍である。

本発明組成物は、セファロスポリン系抗生物質 とショ糖脂肪酸エステルを水あるいはリン酸パツ

速液体クロマトグラフィーにより定量を行なつた。 パイオアンセイ法においては、試験菌は E. coli NIHJ-JC2 を用いて測定を行ない、高速液体クロマトグラフィーにおいては、マイクロボンダバンク Cis を分析用カラムとして用いた。

セフメノキシムの尿中排泄率 (※)

セフメノキシムナトリウム 40 mg/kg ショ糖脂肪酸エステル 50 mg/kg セフメノキシムナトリウム 40 mg/kg 0.2 %

夹瓶例 2

セフザゾキシムナトリウム塩408/㎏、ショ 類脂肪酸エステル(結合脂肪酸はステアリン酸 約30%、パルミテン酸約70%であり、エスト ル組成はモノエステル50%、ジトリエステル 50%の組成比を有するもの)40g/㎏に出って する量を水に混合したものをウイスタ〜系列 服 する量を水に混合したりなった。対照 水 (7週令,8)に経口投与を行なつた。対解 水 で、セフチゾキシムナトリウム塩の世ずにラット としてショ糖脂肪酸エステルを添加せずにラット に経口投与した。

セフチゾキシムの康中排准率(ま)

セフチゾキシムナトリウム 40 mg/kg ショ糖脂肪酸エステル 40 mg/kg セフチゾキシムナトリウム 40 mg/kg 0.3 参

次に、ショ糖脂肪酸エステルを下記の化合物を 用いて、上記実験方法とまつたく同様の条件にお いて行なつた結果は、以下のとおりであつた。

セフチゾキシムの尿中回収率 (ま)

- 1) バルミチン酸約70g、ステアリン酸約50g、 モノエステル10g、ジトリエステル30g 25g
- .2) パルミチン酸約 5 0 %、ステアリン酸約 0 %、 モノエステル約 2 0 %、ジトリエステル約 8 0 % 1 0 %
- 3) ラウリン酸50%、

モノエステル70分、ジトリエステル30分 269

4) パルミテン酸約70%、ステアリン酸約50%、 モノエステル90%、ジトリエステル10% 50%

実施例 3

7月-((Z)-2-(2-アミノ-4-チアゾリル) -2-(メトキンイミノ) アセトアミドリ-5-「4

セフェムー4 - カルボン酸(化合物®)40 m)/ ro、ショ補脂肪酸エステル20 m)/ roに相約 50 m)、ステアリン酸約 70 m、ステアリン酸約 50 m)をリエステル 70 m)をリン酸パンファー 海液に混合したものを、ウイスター系ラット(7 週令,も)に経口投与を行なつた。対照として、化合物®をリン酸パンコアー 溶液としてショ糖脂肪酸エステルを添加せずにラットに経口投与を行なつた。

尿中排泄率 (多)

比合物(型) 4 0 sg/kg) 5 9 % ショ糖脂肪酸エステル 2 0 sg/kg 比合物(型) 4 0 sg/kg 2 5 %

突麻例 5

スター((Z)-2-(2-アミノ-4-チアンリル)
-2-(メトキシイミノ)アセトアミド)-5[(2-アミノ-2-カルボキシ)エデルイミダン
-ルー2-イル-ナオメナル)-5-セフエム-4-カル
ボン機(化合物の)20 8/kg、ショ網脂肪酸エ

- アミノー5-カルボキシーN-メテルイミダゾールー2-イルチオメテル]-3-セフエム-4-カルボン酸(化合物の)40m/kg、ショ錯脂肪酸エステル40m/kgに相当する量(バルミチン酸約70%、ステアリン酸約30%、モノエステル90%、ジトリエステル10%)をリン酸パツファー溶液に混合したものを、ウイスター系ラット(7週令・5)に経口役与を行なつた。対照として、化合物ののリン酸パツファー溶液にショ糖脂肪酸エステルを添加せずに、ラットに経口投与を行なつた。

尿中排泄率 (多)

(化台物係) 4 0 mg/kg } 5 2 % ショ糖脂肪酸エステル 4 0 mg/kg 化合物係) 4 0 mg/kg 2 8 %

実施例 4

7月-[(2)-2-(2-アミノー4-チアソリル)
-2-(メトキシイミノ) ナセトアミド]-3-[5
-(2-アミノ-2-カルボキシ) エチル-1,5,4
- チアジアゾール-2-イルーチオメチル]-3-

ステル20 町/似に相当する量(パルミチン酸約70 %、ステナリン酸約30 %、モノエステル90 %、ジトリエステル10 %)をリン酸パツフナー溶液に混合したものを、カニクイザル(約4 %、8)に経口投与を行なつた。対照として、化合物のをリン酸パツファー溶液としてショ結脂肪酸エステルを添加せずにカニクイザルに経口投与を行なつた。

尿中排泄率 (多)

化合物 © 2 0 mg/kg) 4 1 % ショ糖脂肪酸エステル 2 0 mg/kg 化合物 © 2 0 mg/kg 2 4 %

與施例 6

セフチゾキシムナトリウム塩10ペ/㎏、ショ 補脂肪酸エステル(結合脂肪酸はステナリン酸約 30多、パルミチン酸約70%であり、エステル 組成はモノエステル70多、ジトリエステル30 多の組成比を有するもの)10ペ/㎏に相当する 量をカプセルに充壌し、ヒーグル犬(約10㎏,

特問昭60~132918(5)

ま)に経口投与した。対照として、セフチゾキシムナトリウム塩10 90/180の同量を水溶液としてショ糖脂肪酸エステルを添加せずにカブセルに充填し、ビーグル犬に経口投与した。

セフチゾキシムの尿中排泄率 (ま)

セフチゾキシムナトリウム塩 1 0 mg/kg } 2 4 st ショ糖脂肪酸エステル 1 0 mg/kg

セフチゾキシム

1 0 mg/kg 0.3 %

寒施例7

セフオタキシムナトリウム塩20 町/kg、ショ 糖脂肪酸エステル(結合脂肪酸はステアリン酸約 30g、パルミチン酸約70gであり、エステル 組成はモノエステル約50g、ジトリエステル約 50gの組成比を有するもの)10 町/kgに相当 する量を水に混合したものをウイスター系ラット (7 超令,8)に経口投与を行なつた。対照として、セフォタキシムナトリウムの同量を水溶液と してショ糖脂肪酸エステルを添加せずにラットに 経口投与した。

セフアトリアキソンの尿中排泄率(※)

セフアトリアキソン 2 0 mg/kg ショ糖脂肪酸エステル 1 0 mg/kg セフアトリアキソン 2 0 mg/kg 0.5 %

実施例9

セフメノキシムの4位カルボキシル基をアセトキシメテルエステル化した化合物30mg/kg、ショ糖脂肪酸エステル(結合脂肪酸はステアリン酸約30mg/kgに対対しまる量をカルボキシメチルセルロースの5%に対与する量をカルボキシメチルセルロースの6%が低いた。対照として、センメテルエスの4位カルボキシル基をショ糖脂肪酸エステルを添加せずにカルボキシメチルセルロースの水溶液として投与した。

セフオタキシムの尿中排泄率 (系)

セフオタキシムナトリウム塩 2 0 mg/kg ショ糖脂肪酸エステル 1 0 mg/kg 1 8 % セフオタキシムナトリウム塩 2 0 mg/kg 0.2 %

実施例8

セフアトリアキソン20級/kg、ショ糖脂肪酸 エステル(結合脂肪酸はステアリン酸約50系、 パルミチン酸約10系であり、エステル組成はモ ノエステル90系、ジトリエステル約10系の組 成比を有するもの)10級/kg に相当する量をリ ン酸パツファー(pH 1)水に懸備もしくは溶解 したものを、ウイスター系ラット(1週令,も) に経口投与を行なつた。対照として、セフアトリ アキソンの問量をリン酸パツファー水溶液として ショ積脂肪酸エステルを添加せずにラットに経口 投与した。

セフメノキシムの尿中排泄率(%)

セフメノキシムの4位カルボギ シル葉のアセトキシメチルエステル 化合物 } 5 2 % ショ糖脂肪酸エステル 5 0 mg/kg セフメノギシムの4位カルボギンル族の アセトキシメチルエステル化合物 5 0 mg/kg 9 %

代理人 清 水



DERWENT-ACC-NO: 1985-207769

DERWENT-WEEK: 198534

COPYRIGHT 2008 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Cephalosporin compsns. for

peroral use contain a sucrose

fatty acid ester

INVENTOR: NISHIKIDO J; SUZUKI N

PATENT-ASSIGNEE: ASAHI CHEM IND CO LTD[ASAH]

PRIORITY-DATA: 1983JP-240820 (December 22, 1983)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

JP 60132918 A July 16, 1985 JA

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL- DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL-DATE
JP	N/A	1983JP-	December
60132918A		240820	22, 1983

INT-CL-CURRENT:

TYPE IPC DATE

CIPP C07D501/20 20060101 CIPS A61K31/545 20060101 CIPS A61K31/546 20060101 CIPS A61P31/04 20060101 CIPS C07D501/59 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 60132918 A

BASIC-ABSTRACT:

Compsns. comprise a cephalosporin cpd. of formula (I) and a sucrose-fatty acid ester. (where R is 5or 6-membered heterocyclic ring contg. at least one hetero atom selected from S, N and O, which may have an opt. protected amino group; R1 is 1-6C linear alkyl, 3-6C branched alkyl, 2-6C alkoxyalkyl; 3-6C cycloalkyl 3-6C cycloalkenyl, aromatic group, 3-6 membered heterocyclic gp. having 1-4 hetero atoms selected from N, S and O or -(Ra)(Rb)CH-COOR, in which Ra and Rb are independently H or 1-4C alkyl; R2 is H, Cl, methyl, methoxy, methoxymethyl, vinyl, methoxycarbonylmethyl or -CH2SHet, in which Het is opt. usbstd. 5- or 6-membered heterocyclic ring having 1-4 hetero atoms selected from N, O and S; R3 is H or physiologically acceptable carboxylprotective qp.).

Pref. sucrose-fatty acid esters are those comprising sucrose and 5-8C fatty acid such as caproic, capric, myristic, stearic, palmitic, lauric or oleic acid. The esters may be mono-, dior tri-esters. The amt. of ester is 0.01-50 times (by wt.) of (I).

USE/ADVANTAGE - (I) have strong antibacterial
activity. Addn. of sucrose-fatty acid ester to (I)

makes peroral use of (I) possible.

TITLE-TERMS: CEPHALOSPORIN COMPOSITION PERORAL

CONTAIN SUCROSE FATTY ACID ESTER

DERWENT-CLASS: B02

CPI-CODES: B02-C02; B02-C03; B02-C04; B07-

A02;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M2 *01*

Fragmentation Code D011 D013 D019

E680 F010 F012 F014 F015 F019

F020 F021 F029 F521 F710 G010

G030 G040 G050 G100 G530 G542

G543 G552 G553 G562 G563 H100

H121 H181 H201 H521 H581 H582

H592 H602 H621 H715 H721 J0 J012

J013 J014 J1 J111 J112 J221 J271

J3 J321 J5 J521 K0 K8 K840 L3

L354 L9 L910 L922 L941 M210 M211

M212 M213 M214 M215 M216 M231

M232 M233 M240 M272 M273 M280

M281 M282 M311 M312 M313 M314

M315 M320 M321 M322 M331 M332

M333 M340 M342 M349 M372 M373

M381 M383 M391 M412 M431 M511

M521 M522 M523 M530 M531 M540

M541 M782 P220 V0 V031

Chemical Indexing M2 *02*

Fragmentation Code F012 F013 F014

F015 F016 F017 F019 F113 F123 H4

H405 H422 H423 H424 H481 H482

H483 H5 H521 H721 H722 H723 H8 J0

J011 J012 J013 J2 J221 J222 J271

J272 J273 KO L8 L814 L818 L822

L831 M1 M126 M141 M225 M231 M262

M281 M282 M283 M311 M323 M342 M373 M393 M413 M431 M510 M522 M530 M540 M782

Chemical Indexing M6 *03*
Fragmentation Code P220 R111 R280

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 1985-090520